PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 11222536 A

(43) Date of publication of application: 17.08.99

(51) Int. CI

C08L 9/00 F16F 1/36

(21) Application number: 10041352

(22) Date of filing: 06.02.98

(71) Applicant:

NIPPON ZEON CO LTD

(72) Inventor:

TOTO TAKESHI

(54) RUBBER COMPOSITION AND VIBRATION ISOLATING MATERIAL

(57) Abstract:

SOLVED: To provide PROBLEM TO material excellent vibration-isolating vibration-isolating performances and low-temperature properties.

SOLUTION: This vibration-isolating material is prepared by crosslinking a polybutadiene rubber having an Mw/Mn

ratio of 4.5-14.5 (wherein Mw and Mn are the weight-average molecular weight and the number-average molecular weight as determined by gel permeation chromatography) and having a molecular weight curve in which at least one peak top appears in the molecular weight range of 100,000-1,500,000 and at least one peak top appears in the molecular weight range of 10,000-50,000.

COPYRIGHT: (C)1999,JPO

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平11-222536

. (43)公開日 平成11年(1999)8月17日

(51) Int.Cl.6 C08L

F16F

識別記号

FΙ

CO8L 9/00

> F16F 1/36

С

審査請求 未請求 請求項の数2 FD (全 11 頁)

(21)出願番号

特顏平10-41352

(71)出額人 000229117

日本ゼオン株式会社

(22)出願日 平成10年(1998) 2月6日

9/00

1/36

東京都千代田区丸の内2丁目6番1号

(72)発明者 唐渡 毅

神奈川県川崎市川崎区夜光1-2-1 日

本ゼオン株式会社総合開発センター内

(54) 【発明の名称】 ゴム組成物および防振材

(57)【要約】

【課題】 防振特性、低温特性に優れた防振材を提供す

【解決手段】 ゲルパーミエーションクロマトグラフィ で測定した重量平均分子量(Mw)と数平均分子量(M n) との比 (Mw/Mn) が4.5~14.5であり、 分子量分布曲線上の分子量100.000~1.50 0.000の範囲にピークトップが一つ以上、分子量1 0,000~50,000の範囲にピークトップが一つ 以上存在するポリブタジェンゴムを架橋して防振材とす る。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ゲルバーミエーションクロマトグラフィ(GPC)で測定した重量平均分子量(Mw)と数平均分子量(Mn)との比(Mw/Mn)が4.5~14.5であり、分子量100,000~1,500,000の範囲にピークトップが一つ以上、分子量10,000~50,000の範囲にピークトップが一つ以上ある分子量分布曲線を有するボリブタジエンゴムと架橋剤とを含有するゴム組成物。

【請求項2】 請求項1記載のゴム組成物を架橋して成 10 る防振材。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、ゴム組成物と防振材に関し、架橋することにより、防振特性、低温特性に優れ、かつ耐久性に優れた、特定のポリブタジエンゴムと、それを架橋した防振材に関する。

[0002]

【従来の技術】2つの部材間における振動、騒音などの 緩和を目的として、部材間に防振ゴムが使用されてい る。その目的、部材の種類、入力振動に応じて、防振ゴ ムは各種の要求特性を満足させることが求められる。例 えば、自動車用の防振ゴムの内、エンジンマウント用の ものは、高重量物を支える必要があるため、耐久性を要 求される。

【0003】自動車用の防振ゴムにおいては、シェイク、パウンズ振動などの低周波数高振幅の振動(周波数10~15Hz程度、振幅0.5~2.0mm程度)の入力時には高減衰性を有して、車体振動のエンジンへの影響、エンジン振動の車体への影響を抑制し、一方、エンジン音のようなこもり音など高周波数微少振幅の振動(周波数80~150Hz程度、振幅0.025~0.05mm程度)の入力時には動バネ定数(Kd)と静バネ定数(Ks)の比(Kd/Ks)で示される動倍率が低く、外部への騒音の漏洩を防ぐことが求められている。

【0004】しかし、一般に、防振ゴムを低周波数高振幅時に高減衰性を示すように調製すると、高周波数微少振幅時に動バネ定数が大きくなるため動倍率が高くなり、高周波数微少振幅時に低動倍率になるように調製す 40 ると低周波数高振幅時の減衰性が低くなる。このため、相反するこれらの二種の防振特性を同時に備える、すなわち、防振ゴムを得ることは困難であった。

【0005】ブチルゴム、高スチレンSBRなどを主成分とする防振ゴムの中には、高減衰性で低動倍率のものも知られているが、低温での特性変化が大きい、防振特性の調整が困難であるなどの実用上の問題があった。また、液体封入式防振ゴムも利用可能であるが、構造が複雑であり製造効率が悪い。

【0006】さらに、特開昭63-227641号公報 50 つのピークトップは分子量10.000以上、好ましく

や特開平7-216136号公報などで、液状ゴムを用いたゴム組成物が提案されている。しかし、エンジンマウント用に用いられる防振ゴムとしては、耐久性が不十分であった。

[0007]

【発朋が解決しようとする課題】本発明の目的は、防振特性、低温特性に優れ、且つ耐久性に優れた防振材を提供することにある。

[0008]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記目的 を達成するべく、鋭意努力の結果、特定のポリブタジエンゴムを架橋することにより、有効な防振特性、低温特性に優れた防振材が得られることを見い出し、本発明を完成させるに至った。

【0009】かくして、本発明によれば、ゲルバーミエーションクロマトグラフィ(GPC)で測定した重量平均分子量(Mw)と数平均分子量(Mn)との比(Mw/Mn)が4.5~14.5であり、分子量100.000~1.500.00の範囲にピークトップが一つ以上、分子量10.000~50.00の範囲にピークトップが一つ以上ある分子量分布曲線を有するボリブタジエンゴムと架橋剤から成るゴム組成物、それを架橋してなる防振材が提供される。

[0010] (多峰性ポリブタジエンゴム) 本発明で用いるポリブタジエンゴムは、ゲルパーミエーションクロマトグラフィ(GPC)で測定した重量平均分子量(Mw)と数平均分子量(Mn)との比(Mw/Mn)が4.5~14.5であり、分子量100,000~1,500,000~50,000の範囲にピークトップが一つ以上、分子量10,000~50,000の範囲にピークトップが一つ以上ある分子量分布曲線を有しするものである(以下、このポリブタジエンゴムを多峰性ポリブタジエンゴムという)。

【0011】多峰性ポリブタジエンゴムの分子量分布 (Mw/Mn) は、好ましくは5.0~14.0、より 好ましくは6.0~13.5、最も好ましくは8.0~13.0である。多峰性ポリブタジエンゴムの分子量分 布が大きすぎると防振材の耐久性の改良効果が不十分になる という問題を生じる。

【0012】多峰性ポリブタジエンゴムの少なくとも一つのピークトップは分子量100,000以上、好ましくは200,000以上、より好ましくは300,000以上、1,500,000以下、好ましくは1,200,000以下、より好ましくは800,000の範囲にある(以下。この分子量範囲のゴム成分を高分子量成分という)。この範囲にピークトップがない場合は、本発明の防振材は、耐久性が不足する場合がある。

【0013】多峰性ポリブタジエンゴムの少なくとも一つのピークトップは分子貸10.000以上、好ましく

は13、000以上、より好ましくは15、000以上、50、000以下、好ましくは40、000以下、 より好ましくは30、000以下の範囲にある(以下、 この分子量範囲のゴム成分を低分子量成分という)。こ の範囲にピークトップがない場合は、本発明の組成物 は、防振特性や耐久性が不足する場合がある。

【0014】多峰性ポリブタジエンゴムのシス-1、4 構造含有率(シス-1、4結合量)は、特に限定され ず、通常60重量%以上、好ましくは80重量%以上、 より好ましくは85重量%以上、特に好ましくは90重 10 量%以上である。多峰性ポリブタジエンゴムのシス-1、4構造含有率が低すぎると低温で耐破壊特性が劣 る、すなわち脆くなるという問題を生じる場合がある。 防振材が通常使用される-20℃以上では特に大きな問 題はないが、特に-30℃以下で使用する場合には、他 の使用条件にもよるが、シス-1、4構造含有率を高く 設定することが好ましい。

【0015】多峰性ポリブタジエンゴムは、トルエン溶液中、30℃で測定した固有粘度〔 μ 〕が好ましくは 1.0 \sim 6.0、より好ましくは1.5 \sim 4.5、さら 20 に好ましくは2.0 \sim 3.0である。

【0016】多峰性ポリブタジエンゴムは、高分子量成分が30~98重量%のものが好ましく、40~97重量%のものがより好ましく、50~95重量%のものがさらに好ましい。また、低分子量成分が2~70重量%のものが好ましく、3~60重量%のものがより好ましく、5~50重量%のものがさらに好ましい。さらに、高分子量成分と低分子量成分を合わせた量が50重量%以上のものが好ましく、70重量%以上のものがより好ましく、90重量%以上のものが特に好ましい。高分子量成分が少なすぎても低分子量成分が多すぎても、防振材の製造が困難になり、耐久性に劣るという傾向があり、高分子量成分が多すぎても低分子量成分が少なすぎても、防振特性の改善効果が小さく、耐久性に劣るという傾向があるため、使用条件によっては効果がそれほど高くなくなる場合もある。

【0017】多峰性ポリブタジエンゴムの製造方法は、特に限定されず、例えば、高分子量成分および低分子量成分に相当する各ポリブタジエンゴムを製造した後、両成分を混合することにより調製しても、高分子量成分と低分子量成分を同時に一つの重合反応液中で製造してもよい。

【0018】ポリブタジエンゴムは、通常、不活性有機溶媒中で、遷移金属化合物、有機アルミニウム化合物、および極性化合物を含む重合触媒系を用いて1,3ーブタジエンを重合することにより製造することができる。重合に際し、必要に応じて、分子量調節剤、ゲル化防止剤などを使用することができる。ポリブタジエンゴムの分子重は、触媒の種類と使用量、分子量調節剤などの使用量などを調節することにより調整することができる。

【0019】ポリブタジェンゴムの重合に通常使用され る遷移金属化合物としては、遷移金属を有し、かつ重合 溶媒に可溶であれば特に制限されないが、通常、遷移金 属の塩化合物が用いられる。遷移金属は、不完全なDま たはF亜殻を持つ金属元素またはそのような亜殻を持つ 陽イオンを生ずる金属元素として定義され、一般に、1 UPAC無機化学命名法改訂版(1989年)による周 期表第3~11族の元素が挙げられる。具体的には、例 えば、チタン、クロム、マンガン、鉄、コバルト、ニッ ケル、鋼、イットリウム、ランクン、ネオジウムなどが 挙げられ、好ましくは鉄、コバルト、ニッケル、ネオジ ミウムで、特に好ましくはコバルト、ニッケルである。 塩化合物としては、例えば、有機酸塩、有機錯体塩など が挙げられる。有機酸塩や有機錯体塩の炭素数は、格別 限定はないが、通常1~80個、好ましくは2~25 個、より好ましくは3~20個である。とれらの選移金

【0020】有機アルミニウム化合物としては、式AIR,…X。で表される化合物を用いることができる。式中、Rは、それぞれ独立に、アルキル基、アリール基、及びシクロアルキル基から選ばれ、好ましくはアルキル基である。これらの基の炭素原子数は、特に限定はないが、通常 $1\sim20$ 個、好ましくは $1\sim10$ 個、より好ましくは $1\sim5$ 個である。 X は、ハロゲン原子を表す。 ハロゲン原子としては、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子などが挙げられ、好ましくは塩素原子、臭素原子などで、より好ましくは塩素原子である。 1 は、10、11 または 12 を示す。

属化合物は、それぞれ単独で、あるいは2種以上を組み

合わせて用いることができる。

【0021】極性化合物としては、使用される遷移金属化合物及び有機アルミニウム化合物の組み合わせて、水、アルコール類、エーテル類、ルイス酸などから、重合活性を妨げない化合物を選択することができる。例えば、有機酸コバルト塩/ジエチルアルミニウムクロライドの組み合わせでは、極性化合物としては、水が有効である。極性化合物は、触媒活性を安定的に向上させるとともに、生成ポリマーの分子量分布および分岐度を調整する上で重要である。

【0022】本発明で使用される重合溶媒としては、ボ 40 リブタシエンゴムを溶解し、かつ重合触媒の活性に悪影響を及ばさないものであれば特に制限されず、例えば、ベンゼン、トルエン、キシレンなどの芳香族炭化水素類: シクロヘキサン、メチルシクロヘキサン、シクロペンタンなどの脂環式炭化水素類: n-ブタン、n-ヘキサン、n-ヘプタンなどの飽和脂肪族化水素類: シス-2-ブテン、トランス-2-ブテン、ブテン-1などの脂肪族不飽和炭化水素類: などが挙げられる。これらの不活性有機溶媒は、それぞれ単独で、あるいは2種以上を組み合わせて使用される。重合溶媒の使用量 50 は、単量体濃度が通常5~50重量%、好ましくは10

~40重量%になるように調整すればよい。

【0023】分子量調節剤は、必要に応じて使用されるが、シス-1、4-ボリブタジエンゴムの重合反応で一般に使用される、1、2-ブタジエンなどのアレン類やシクロオクタジエンなどの環状ジエン類などが好ましく使用される。

【0024】ゲル化防止剤は、必要に応じて使用されるが、例えば、ルイス塩基、カルボン酸エステル類、オルト酸エステル類などが好ましく使用される。

【0025】ポリブタジエンゴムの重合反応は、回分式、連続式のいずれでもよい。重合温度は、通常0~100℃、好ましくは10~60℃である。重合圧力は、通常0~5気圧(ゲージ圧)である。反応終了後、重合反応液にアルコールなどの重合停止剤、老化防止剤、酸化防止剤、紫外線吸収剤などの配合剤を添加することができる。次いで、常法に従って、生成ポリマーを洗浄、分離、乾燥して目的のポリブタジエンを得ることができる。

【0026】重合反応液に添加する老化防止剤は特に限定されないが、分離、乾燥工程での加温によるゴムの劣 20 化を防止するため、フェノール系安定剤、リン系安定剤、イオウ系安定剤などを1種、または2種以上配合することが好ましい。配合量はそれぞれの特性に合わせて決められる。

【0027】フェノール系安定剤は、特開平4-252 243号公報などで公知のものであり、例えば、例え は、2,6-ジーtert-ブチルー4-メチルフェノ ール、2,6-ジーtert-ブチル-4-エチルフェ ノール、2,6-ジ-tert-ブチル-4-n-ブチ ルフェノール、2、6 - ジー t e r t - ブチルー4 - i so-7 Fuzure 1, 2-tert-7 Fuzure 4, 6-ジメチルフェノール、2、4、6-トリシクロヘキ シルフェノール、2,6-ジーtertーブチルー4-メトキシフェノール、2,6-ジ-フェノールー4-オ クタデシルオキシフェノール、n-オクタデシル-3-(3', 5' -ジーtert-ブチル-4-ヒドロキシ フェニル)プロピオネート、テトラキス-〔メチレン-3-(3'.5'-ジ-tert-ブチル-4'-ヒド ロキシ-フェニル)プロピオネート]-メタン、1, 3, 5-トリメチルー2, 4, 6-トリス(3, 5-ジ -tert-ブチル-4-ヒドロキシベンジル) ベンゼ ンなどや、後述のイオウ含有フェノール系安定剤が例示 される。リン系安定剤も公知のものであり、例えば、ト リス (ノニルフェニル) フォスファイト、サイクリック ネオペンタンテトライルビス (オクタデシルフォスファ イト)、トリス(2,4-ジ-tert-ブチルフェニ ル) フォスファイトなどが例示される。

【0028】イオウ系安定剤としては、ペンタエリスリ・スチレンーブタジエンー低ビニル・スチレンーブタジトールーテトラキスー(βーラウリルーチオープロピオ エンブロック共重合体ゴム、高ビニル・ブタジエンー低ネート)、ジラウリルー3、3'ーチオジプロピオネー 50 ビニルブタジエンブロック共重合体ゴム、高ビニルブタ

ト、ジミリスチルー3、3、ーチオジプロピオネート、ジステアリルー3、3、ーチオジプロピオネートなどや、イオウ含有フェノール系安定剤(例えば、2、4ーピス(nーオクチルチオメチル)ー6ーメチルフェノール、2、4ーピス(2、3、一ジーヒドロキシプロピルチオメチル)ー3、6ージーメチルフェノール、2、4ーピス(2、一アセチルオキシエチルチオメチル)ー3、6ージーメチルフェノールなど)が例示される。【0029】なお、高分子量成分と低分子量成分を別々に重合して混合する場合は、混合は溶媒の存在下で混合するのが好ましい。溶媒の不存在下で混合すると、耐久性が不十分となる場合がある。工程が簡単であることから、重合反応液をブレンドして、洗浄、分離、乾燥すればよい。

【0030】(ゴム組成物)本発明のゴム組成物は、多峰性ポリブタジエンゴムと架橋剤を含有するものである。ゴム組成物は、多峰性ポリブタジエンゴム以外のゴムを含有していてもよいが、多峰性ポリブタジエンゴムの含量がゴム組成物中のゴムの総量に対して、5重量%以上のものが好ましく、10重量%以上のものがより好ましく、20重量%以上のものが特に好ましく、90重量%以下のものが好ましく、80重量%以下のものがより好ましく、70重量%以下のものが特に好ましい。なお、多峰性ポリブタジエンゴムは、2種以上を用いてもよい。

【0031】含有しうる多峰性ポリブタジエンゴム以外 のゴムは、上記の多峰性ポリブタジェンゴムに該当しな いものであれば、特に限定されず、通常の固体ゴムでも 液状ゴムでもよく、ポリエーテルゴム、アクリルゴム、 ポリアミド、ジェンゴムなどであっても構わない。好ま しいものはジェンゴムである。ジェンゴムとしては、例 えば、天然ゴム、イソプレンゴム、スチレンーブタジエ ンランダム共重合体ゴム (例えば、結合スチレン量5~ 50重量%、ブタジエン結合単位の1,2-ビニル結合 量10~80%)、スチレン-ブタジエン多元ブロック 共重合体ゴム (例えば、結合スチレン量5~50重量 %、ブタジエン結合単位の1、2-ビニル結合量10~ 80%)、スチレンーブタジエンテーパードブロック共 重合体ゴム(例えば、結合スチレン量5~50重量%、 ブタジェン結合単位の1,2-ビニル結合量10~80 %) スチレンイソプレン共重合体ゴム、高トランススチ レンーブタジエン共重合体ゴム(例えば、結合スチレン 量5~50重量%、ブタジエン結合単位の1,4-トラ ンス結合量70~95%)、スチレン-イソプレン多元 ブロック共重合体ゴム、溶液重合スチレンーイソプレン - ブタエンランダム共重合体ゴム、乳化重合スチレン-イソプレン-ブタエンランダム共重合体ゴム、高ピニル スチレンーブタジエンー低ビニル・スチレンーブタジ エンブロック共重合体ゴム、高ビニル・ブタジエンー低 20

ジエン- (スチレン-ブタジエン)ブロック共重合体ゴ ム、イソプレンー(スチレンーブタジエン)ブロック共 重合体ゴム、イソプレンーブタジエンブロック共重合体 ゴム、アクリロニトリルーブタジェン共重合体ゴム(例 えば、結合アクリロニトリル量5~60重量%)、水素 化アクリロニトリル-ブタジエン共重合体ゴム (例え は、結合アクリロニトリル量5~60重量%)などが挙 げられる。特に天然ゴム、イソプレンゴムが好ましい。 複数種のゴムを混合して用いる場合は、天然ゴムおよび /またはイソプレンゴムを主成分とするものが好まし しょ

【0032】なお、多峰性ポリブタジエンゴム以外のゴ ムはポリスチレン換算より求めたゲルパーミエーション クロマトグラフィ(GPC)の数平均分子量が好ましく は1,000~1,500,000、より好ましくは1 0,000~1,200,000、特に好ましくは5 0,000~800,000のものである。

【0033】本発明のゴム組成物に含有される架橋剤 は、特に限定はなく、例えば、粉末硫黄、沈降硫黄、コ ロイド硫黄、不溶性硫黄、高分散性硫黄などの硫黄; 一塩化硫黄、二塩化硫黄などのハロゲン化硫黄: ジク ミルパーオキシド、ジターシャリブチルパーオキシドな どの有機過酸化物; pーキノンジオキシム、p,p' - ジベンゾイルキノンジオキシムなどのキノンジオキシ ム: トリエチレンテトラミン、ヘキサメチレンジアミ ンカルパメート、4、4′-メチレンピス-0-クロロ アニリンなどの有機多価アミン化合物; メチロール基 を持ったアルキルフェノール樹脂: などが挙げられ る。とれらの中でも、硫黄が好ましく、粉末硫黄が特に 好ましい。とれらの架橋剤は、それぞれ単独で、あるい 30 は2種以上を組み合わせて用いられる。

【0034】架橋剤の配合割合は、ゴム組成物に含有さ れるゴムの全量を100重量部として、通常、0.1~ 15重量部、好ましくは0.3~10重量部、さらに好 ましくは0.5~5重量部の範囲である。架橋剤の配合 割合がこの範囲にある時に、本発明の防振材は耐久性に 優れるとともに、耐熱性や残留ひずみなどの特性にも優 れるので好ましい。

【0035】通常、架橋剤と共に架橋促進剤が配合され る。架橋促進剤は、例えば、N-シクロヘキシル-2-ベンゾチアジルスルフェンアミド、N-t-ブチル-2 -ベンゾチアジルスルフェンアミド、N-オキシエチレ ン-2-ベンゾチアジルスルフェンアミド、N-オキシ エチレン-2-ベンゾチアジルスルフェンアミド、N, N'-ジイソプロピル-2-ベンゾチアジルスルフェン アミドなどのスルフェンアミド系架橋促進剤; ジフェ ニルグアニジン、ジオルトトリルグアニジン、オルトト リルビグアニジンなどのグアニジン系架橋促進剤; チ オカルボアニリド、ジオルトトリルチオウレア、エチレ ンチオウレア、ジエチルチオウレア、トリメチルチオウ 50

レアなどのチオウレア系架橋促進剤: 2-メルカプト ベンゾチアゾール、ジベンゾチアジルジスルフィド、2 - メルカプトベンゾチアゾール亜鉛塩、2 - メルカプト ベンソチアゾールナトリウム塩、2-メルカプトベンゾ チアゾールシクロヘキシルアミン塩、2-(2,4-ジ ニトロフェニルチオ)ベンゾチアゾールなどのチアゾー ル系架橋促進剤: テトラメチルチウラムモノスルフィ ド、テトラメチルチウラムジスルフィド、テトラエチル チウラムジスルフィド、テトラブチルチウラムジスルフ ィド、ジベンタメチレンチウラムテトラスルフィドなど のチウラム系架橋促進剤: ジメチルジチオカルバミン 酸ナトリウム、ジエチルジチオカルバミン酸ナトリウ ム、ジーn-ブチルジチオカルバミン酸ナトリウム、ジ メチルジチオカルバミン酸鉛、ジメチルジチオカルバミ ン酸亜鉛、ジエチルジチオカルバミン酸亜鉛、ジーnー ブチルジチオカルバミン酸亜鉛、ペンタメチレンジチオ カルバミン酸亜鉛、エチルフェニルジチオカルバミン酸 亜鉛、ジエチルジチオカルパミン酸テルル、ジメチルジ チオカルバミン酸セレン、ジエチルジチオカルバミン酸 セレン、ジメチルジチオカルバミン酸銅、ジメチルジチ オカルバミン酸鉄、ジエチルジチオカルバミン酸ジエチ ルアミン、ペンタメチレンジチオカルバミン酸ピペリジ ン、メチルペンタメチレンジチオカルバミン酸ビペコリ ンなどのジチオカルバミン酸系架橋促進剤: イソプロ ピルキサントゲン酸ナトリウム、イソプロピルキサント ゲン酸亜鉛、ブチルキサントゲン酸亜鉛などのキサント ゲン酸系架橋促進剤; などの架橋促進剤が挙げられ

【0036】とれらの架橋促進剤は、通常、それぞれ単 独で、あるいは2種以上を組み合わせて用いられるが、 少なくともスルフェンアミド系架橋促進剤を含むものが 特に好ましい。スルフェンアミド系架橋促進剤を含むも のの中では、スルフェンアミド系架橋促進剤の割合が全 架橋促進剤中の30重量%以上のものが好ましく、50 重量%以上のものがより好ましく、70重量%以上のも のが特に好ましい。架橋促進剤の配合割合は、ゴムの総 量を100重量部とすると、通常0.1~15重量部、 好ましくは0.3~10重量部、さらに好ましくは0. 5~5重量部の範囲である。

【0037】また、通常、架橋剤と共に架橋活性化剤が 用いられる。架橋活性化剤としては、特に制限はない が、例えばステアリン酸などの高級脂肪酸や酸化亜鉛な どを用いることができる。酸化亜鉛としては、例えば、 表面活性の高い粒度5μm以下のものを用いるのが好ま しく、かかる具体例としては、粒度が、例えば、0.0 5~0. 2 µ m の活性亜鉛華や0. 3~1 µ m の亜鉛華 などを挙げることができる。また、酸化亜鉛は、アミン 系の分散剤や湿潤剤で表面処理したものなどを用いると とができる。

【0038】これらの架橋活性化剤は、それぞれ単独

で、あるいは2種以上を併用して用いることができる。 架橋活性化剤の配合割合は、架橋活性化剤の種類により 適宜選択される。高級脂肪酸を用いる場合、ゴム組成物 中のゴムの総量を100重量部とすると、通常0.05~15重量部、好ましくは0.1~10重量部、より好ましくは0.5~5重量部配合する。酸化亜鉛を用いる 場合は、ゴム組成物中のゴムの総量を100重量部とすると、通常0.05~10重量部、好ましくは0.1~5重量部、より好ましくは0.5~2重量部配合する。酸化亜鉛の配合割合がこの範囲にある時に、加工性、耐 10 久性などの特性が高度にバランスされ好適である。

【0039】その他の配合剤の例としては、例えば、ジェチレングリコール、ポリエチレングリコール、シリコーンオイルなどの活性剤、可塑剤、滑剤; 炭酸カルシウム、タルク、クレーなどの充填剤; などのほか、補強剤、オイル、ワックスなどが挙げられる。

【0040】本発明のゴム組成物に用いられる補強剤としては、特に制限はないが、例えば、シリカやカーボンブラックなどを挙げることができる。

【0041】シリカとしては、特に制限はないが、例え 20 は、乾式法ホワイトカーボン、湿式法ホワイトカーボン、コロイダルシリカ、および特開昭62-62838 号公報に開示される沈降シリカなどが挙げられる。これらの中でも、含水ケイ酸を主成分とする湿式法ホワイトカーボンが特に好ましい。これらのシリカは、それぞれ単独で、あるいは2種以上を組み合わせて用いることができる。

【0042】シリカの比表面積は、特に制限はされないが、窒素吸着比表面積(BET法)で、通常 $50\sim40$ 0 m^{2}/g 、好ましくは $100\sim250$ m^{2}/g 、さらに 30 好ましくは $120\sim190$ m^{2}/g の範囲である時に、耐久性や動倍率や高減衰性が高いレベルで改善され好適である。ととで窒素吸着比表面積は、ASTM D30 37-81 に準じBET法で測定される値である。

【0043】カーボンブラックとしては、特に制限はないが、例えば、ファーネスブラック、アセチレンブラック、サーマルブラック、チャンネルブラック、グラファイトなどを用いることができる。これらの中でも、特にファーネスブラックが好ましく、その具体例としては、SAF、ISAFーHS、ISAFーLS、IISAFーHS、HAFーLS、MAF、FEF、FEFーLS、GPF、GPFーHS、GPFーLS、SRF、SRFーHS、SRFーLMなどの種々のグレードのものが挙げられる。これらのカーボンブラックは、それぞれ単独で、あるいは2種以上を組み合わせて用いることができる。

【0044】カーボンブラックが窒素吸着比表面積(N.SA)は、特に制限はないが、通常5~200m²/g、好ましくは10~150m²/g、より好ましくは20~130m²/gの範囲である時に、耐久性や動倍

率や高減衰性が高いレベルで改善され、好適である。約70m²/gより小さいと低動倍率化が特に優れ、約70m²/gより大きいと高減衰性が特に優れる。また、カーボンブラックのDBP吸着量は、特に制限はないが、通常5~300m1/100g、好ましくは20~200m1/100g、より好ましくは50~160m1/100gの範囲である時に、耐久性や動倍率や高減衰性が改善され、好適である。

[0045]補強剤の配合割合は、ゴム組成物中のゴムの総量を100重量部とすると、通常5~200重量部、好ましくは10~150重量部、より好ましくは20~120重量部である。

【0046】本発明の目的から、補強剤として、カーボンブラック単独またはシリカ単独で、あるいはシリカとカーボンブラックとを併用して用いることができる。シリカとカーボンブラックとを併用する場合の混合割合は、用途や目的に応じて適宜選択されるが、シリカとカーボンブラックが重量比で、通常10:90~99:1、好ましくは30:70~95:5、より好ましくは50:50~90:10である。シリカを補強剤として用いると低動倍率化に効果がある。

【0047】シリカを配合する場合は、シランカップリ ング剤も合わせて配合するのが一般的である。シランカ ップリング剤は、特に制限はないが、例えば、ピニルト リクロルシラン、ビニルトリエトキシシラン、ビニルト リス (β-メトキシエトキシ) シラン、β-(3,4-エポキシシクロヘキシル) -エチルトリメトキシシラ ン、ァーグリシドキシプロピルトリメトキシシラン、ァ -メタクリロキシプロピルトリメトキシシラン、N-β - (アミノエチル) - ~-アミノプロピルトリメトキシ シラン、N-β-(アミノエチル)-γ-アミノプロピ ルメチルジメトキシシラン、N-フェニル-γ-アミノ プロピルトリメトキシシラン、ァークロロプロピルトリ **メトキシシラン、ァーメルカプトプロピルトリメトキシ** シラン、ャーアミノプロピルトリエトキシシラン、ビス (3-(トリエトキシシリル)プロピル)テトラスルフ ィドなどのほか、ァートリメトキシシリルプロピルジメ **チルチオカルバミルテトラスルフィド、γーリメトキシ** シリルプロピルベンゾチアジルテトラスルフィドなどの ようなテトラスルフィド類なども挙げることができる。 【0048】とれらのシランカップリング剤は、それぞ れ単独で、あるいは2種以上の組み合わせで使用すると とができる。シランカップリング剤の配合割合はシリカ 100重量部あたり、通常、0.1~30重量部、好ま しくは1~20重量部、更に好ましくは2~10重量部 の範囲である。

【0049】ゴム組成物に含有されるオイルとしては、 プロセスオイル、パラフィンワックス、流動パラフィン などの鉱物油: ひまし油、綿実油、あまに油、トール 油などの植物油; 合成油: などが挙げられる。プロ セスオイルはアロマ系プロセスオイル、ナフテン系プロセスオイル、パラフィン系プロセスオイルなどが挙げられ、3員環以上の多環芳香族成分量がオイル中の3%以下であるととくに低温特性を改善する。

【0050】 これらのオイルは、それぞれ単独で、あるいは2種以上を組み合わせて用いられる。オイルの配合量は、使用目的に応じて適宜選択されればよいが、ゴム組成物中のゴムの総量を100重量とすると、通常3~150重量部、好ましくは4~100重量部、より好ましくは5~75重量部の範囲である。オイルの配合量が10との範囲にあるときに、耐久性や防振特性および加工性が高いレベルで改善され好適である。

【0051】そのほか、老化防止剤、活性剤、可塑剤、 滑剤、充填剤などのその他の配合剤をそれぞれ必要に応 じて必要量含量するととができる。

【0052】本発明のゴム組成物は、常法に従って各成分を配合することにより得ることができる。例えば、高分子量成分と低分子量成分を同一溶媒中で同時に重合した重合反応液など、多峰性ポリブタジエンゴムを溶解または分散させた有機溶媒液に、配合成分を加えて分散させた後、スチームストリッピング法や熱ロールを用いた方法により有機溶媒を除去したり、多峰性ポリブタジエンゴムと配合成分をロール、バンバリー、押出機を用いて混練すればよい。

【0053】本発明のゴム組成物を製造において多峰性ポリプタジエンゴム以外のゴムを配合する場合は、予め調製された多峰ポリプタジエンゴムとそれ以外のゴムを混合して製造することが好ましい。そのように製造したものは、高分子量成分と低分子量成分と他の配合成分とを同時に混合してゴム組成物を製造したものなどに比べ 30 て、ゴム組成物を架橋して得られる防振材の耐久性などがより優れている。

【0054】多峰性ポリブタジエンゴムにそれ以外のゴムを配合する方法も特に限定されず、通常は、1軸または2軸などの押出機、バンバリーミキサー、ロール、ニーダーなどの各種混練装置を用いて行われる。

【0055】(防振材)本発明の防振材は、多峰性ポリブタジエンゴムと架橋剤からなるゴム組成物を架橋・成形したものである。

【0056】架橋、成形の方法は特に限定されず、架橋は使用する架橋剤に応じて適した方法で行えばよく、成形は用途や目的に応じた形状に成形すればよい。一般には、成形と架橋は同時に行われるが、架橋後に削り出して成形してもよい。

【0057】補強剤としてカーボンブラックを用いる場合のゴム組成物の製造方法、防振材の製造の一例を示す。

【0058】ゴム成分と架橋剤および架橋促進剤を除く配合剤を混合した後、その混合物に架橋剤と架橋促進剤を混合してゴム組成物を得ることができる。

【0059】ゴム成分と架橋剤および架橋促進剤を除く配合剤を混合する際の温度は、通常、 $30\sim180$ Cである。混合時間は、通常、30 秒以上であり、好ましくは $1\sim30$ 分間である。

12

【0060】次いで、得られたゴム組成物を通常100 C以下、好ましくは $15\sim80$ Cまで冷却後、架橋剤と 架橋促進剤を加え混練し、これらを含有するゴム組成物を得る。このゴム組成物を、通常 $120\sim200$ C、好ましくは $140\sim180$ Cでプレス架橋して成形し、防 振材を得ることができる。

【0061】補強剤としてシリカを用いる場合の一例を示す。

【0062】多峰性ポリブタジエンゴムなどのゴムと、 架橋剤と架橋促進剤を除く配合剤を混練するに当たり、 先ず、ゴムとシリカの少なくとも一部をロール、バンバリーなどの混合機を用いて混合し、次いで、 架橋剤や架 橋促進剤を除く残余の配合剤を添加し混合すると、分散性が向上し、より優れた性質を備えたゴム組成物を得ることができる。 この場合、シリカの添加は、一括でもよいが、所定量を好ましく2回以上に分割して添加すると分散が容易になり、シリカとゴムとの混合が一層容易になる。例えば、1回目にシリカの全量の10~90重量%を添加し、残余を2回目以降に添加することができる。

【0063】ゴムとシリカを混合する際の温度は、通常、 $50\sim250$ °C、好ましくは $100\sim200$ °C、さらに好ましくは $120\sim180$ °Cである。この温度が、過度に低くなると防振材の耐摩耗性の向上が少なく、逆に、過度に高くなるとゴムの焼けが生じるので、いずれも好ましくない。混合時間は、通常、30 秒以上であり、好ましくは $1\sim30$ 分間である。

【0064】次いで、得られた混合物を通常100 C以下、好ましくは $15\sim80$ Cまで冷却後、架橋剤と架橋促進剤を加え混練して、これらを含有するゴム組成物を得る。このゴム組成物を通常 $120\sim200$ C、好ましくは $140\sim180$ Cの温度でプレス架橋して防振材を得ることができる。

[0065]

【実施例】以下に参考例、実施例、比較例を挙げて、本 発明をさらに詳細に説明する。

【0066】なお、ポリブタジエンの分子量は、テトラヒドロフランを溶媒とするゲルバーミエーションクロマトグラフィによりポリスチレン換算値として求めた。この測定には、東ソー製TSKgel GMH-XLカラム(30cm×7.5mmID)を2本連結して用いた。シス-1、4結合量及び1、2ービニル結合量は、赤外分光光度計を用いて赤外線吸収スペクトル測定を行い、モレロ法により、固有粘度は、ポリマーをトルエン溶液とし、30℃で、オスワルド粘度計により、測定した。

50 tc.

13

【0067】防振特性はダイナミックサーボを用い、23℃、15Hzで損失正接(tanδ)を、23℃、100Hzで動倍率(Kd/Ks)を測定した。tanδが高いほど高減衰性を有して、動倍率が低いほど静音性を有して防振特性がよいことをしめず。低温特性はJISK6261に準じてゲーマンねじり試験機を用い、比モジュラスがそれぞれ定温時(23℃)の5倍になるときの温度T5を測定した。温度T5が低いほど耐寒性がよい。耐久性はJISK6262の圧縮永久ひずみ試験方法に準じて測定した。圧縮永久ひずみ率(%)が小さいほど耐久性がよい。

【0068】参考例1

攪拌機、及び還流冷却器のついた250リットルのステンレス製重合反応容器を2基直列につなぎ、以下のようにして連続重合を行った。

【0069】トルエン10重量%、2-ブテン70重量%、および1、3-ブタジエン20重量%からなる原料混合溶液を毎時70kgで重合反応器に供給する際に、供給配管中に1、2-ブタジエンを毎時325ミリモル、オルト蟻酸トリメチルを毎時5、1ミリモル、水を20毎時96ミリモル、トルエン溶液として添加した。この混合液に、さらにジエチルアルミニウムモノクロライドを毎時320ミリモル、トルエン溶液として添加しながら重合反応器に導入した。

【0070】原料混合液とは別の配管からオクテン酸コバルトを毎時9.6ミリモル、トルエン溶液として添加し、20℃、滞留時間2時間として48時間連続重合を行った。2基目の重合反応器から反応混合液を連続して抜き出し、メタノールを添加して重合反応を停止してボリブタジエンゴムを含有する混合液を得た。この混合液中のボリブタジエンゴムのピークトップ分子量は、ピークトップ分子量は550,000であった。このボリブタジエンゴムは高分子量成分に相当する。

【0071】参考例2

1. 2-ブタジエン添加量を毎時130ミリモル、水添加量を毎時145ミリモル、オルト蟻酸トリメチルを添加せず、ジエチルアルミニウムモノクロライド添加量を毎時291ミリモル、オクテン酸コバルトの代わりにナフテン酸ニッケルを添加し、その添加量を毎時6ミリモルとし、さらに24時間連続重合にする以外は参考例1と同様に処理して、ポリブタジエンゴムを含有する混合液を得た。この混合液中のポリブタジエンゴムのピークトップ分子量は、23,000であった。このポリブタジエンゴムは低分子量成分に相当する。

【0072】参考例3

水添加量を毎時262ミリモルとする以外は、参考例2と同様に処理してポリブタジエンゴムを含有する混合液を得た。との混合溶液中のポリブタジエンゴムのピークトップ分子量は、ピークトップ分子量は84、000であった。とのポリブタジエンゴムは高分子母成分にも低

分子量成分にも相当しない。

【0073】参考例4

水添加量を毎時99ミリモルとする以外は、参考例2と 同様に処理してポリブタジエンゴムを含有する混合液を 得た。この混合溶液中のポリブタジエンゴムのピークト ップ分子量は、ピークトップ分子量は5、500であっ た。このポリブタジエンゴムは高分子量成分にも低分子 量成分にも相当しない。

【0074】参考例5

参考例1で得た反応液と参考例2で得た反応液を含有するポリブタジエンゴム重量比にして70:30になるように混合し、混合液中のポリブタジエンゴム100重量部に対し、老化防止剤として2、4ービス(nーオクチルチオメチル)-6ーメチルフェノールを0.2重量部添加して、スチームストリッピングし、脱水、押出乾燥機で乾燥してポリブタジエンゴム組成物を得た。このポリブタジエンゴム組成物は、分子量分布(Mw/Mn)10.2、二峰性、すなわちピークトップが二つあり、高分子量側のピークトップ分子量22、500、シス-1、4ー結合量は93、7重量%、1、2ービニル結合量は2、5重量%であった。このポリブタジエンゴムは多峰性ポリブタジエンゴムに相当する。

【0075】参考例6

参考例2で得た反応液の代わりに参考例3で得た反応液を用いる以外は参考例5と同様に処理して、ポリブタジェンゴム組成物を得た。このポリブタジェンゴム組成物は、分子量分布(Mw/Mn)3.8、一峰性、すなわちピークトップが一つしか認められず、シスー1,4一結合量は93.5重量%、1,2ービニル結合量は2.5重量%であった。このポリブタジェンゴムはピークトップが一つしか認められないので、多峰性ポリブタジェンゴムに相当しない。

【0076】参考例7

参考例2で得た反応液の代わりに参考例4で得た反応液を用いる以外は参考例5と同様に処理して、ポリブタジエンゴム組成物を得た。このポリブタジエンゴム組成物は、分子量分布(Mw/Mn)37.0、二峰性であり、高分子量側のピークトップ分子量550,000、低分子量側のピークトップ分子量5,500、シスー1.4-結合量は93.1重量%、1.2-ビニル結合量は2.6重量%であった。このポリブタジエンゴムは、分子量10,000~50,000の範囲にピークトップを有していないので、多峰性ポリブタジエンゴムに相当しない。

【0077】実施例1~5 および比較例1~3 表1に示す処方に従って、ゴム成分を小型バンバリーミ キサー(1.8リットル容)に容積比75%となるよう に配合した。

あった。このポリブタジエンゴムは高分子量成分にも低 50 【0078】温度を温水で50℃にして、まずゴム成分

を前記バンバリーに投入し、混練を開始した。1分後に 硫黄と架橋促進剤を除く添加剤を投入し、3分後にクリ ーニングし、5分後に取り出した後、オープンロール

(温度55℃) で硫黄と架橋促進剤を投入しシート状に 押し出した。金型温度160℃で15分間加硫を行いシ ート状サンブルを作成した。また、160℃20加硫を 行い厚さ25mm、直径29mmの円柱状サンプルと厚 さ1インチ、高さ2インチの円柱状サンプルを作成し

【0079】加硫シート状サンプルを打ち抜いて定伸長 10 疲労試験とゲーマンねじり試験を行い、また厚さ25 m m、直径29mmの円柱状サンプルを用い圧縮永久歪み 試験を行い、また厚さ1インチ、高さ2インチの円柱状 サンプルを用いダイナミックサーボで試験かけた結果を 表1に示す。

【0080】なお、使用した各成分は次のようなもので ある。

天然ゴム (RSS#3)

Nipol 9528 (油展乳化重合スチレン・ブタジ エン共重合体ゴム、日本ゼオン社製、スチレン含量35 20 重量%、ゴム100重量部に対してアロマオイル50重*

*部油展、数平均分子量21万)

NS116 (溶液重合スチレン・ブタジエン共重合体ゴ ム、日本ゼオン社製、スチレン含量21重量%、ブタシ エン結合単位の1.2-ビニル結合量63%、数平均分 子量21万)

カーボンブラックFEF(シーストSO、東海カーボン 社製)

カーボンブラックSRF(シーストS、東海カーボン社 製)

カーボンブラックHAF (シースト3、東海カーボン社

アロマオイル(フッコール M、富士興産社製) 老化防止剤 N-(1、3-ジメチルブチル)-N'-フェニルーp-フェニレンジアミン

酸化亜鉛#3

硫黄 325メッシュによる粉末硫黄 架橋促進剤 N-シクロヘキシル-2-ベンゾチアジル スルフェンアミド

[0081]

【表1】

表 1

		英	施	94		比	較	例
	ī	2	3	4	5	1	2_	3
ゴムの配合量(重量部)								
天然ゴム	60	60	60	60	60	60	60	60
参考例5のポリプタジエンコ゚ム	28	28	28	56	56	<u></u>		
参考例8のポタプタジエンコ゚ム				<u> </u>	İ		28	
お考例でのポリプタジエンコ゚ム						Ĺ		14
Nipol 9528	30		30			60	30	45
NS116		20						
ゴム100重量部当たりの配合剤の配合量(重量部)								
FEFカーポンプラック	40	40		40		40	40	40
HAFカーボンブラック			40					
SRFカーボンブラック					50			
アロマオイル	7. 5	17.5	7.5	5.0	5.0	5. 5	7.5	5. 5
酸化亜鉛	5. 0	5. 0	5. 0	5.0	5.0	5.0	5.0	5. 0
ステアリン酸	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0
老化防止剤	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0
硫黄 (加硫剤)	1.8	1.8	1.8	1.8	1.8	1.8	1.8	1.8
加硫促進剤	1. 2	1.2	1.2	1. 2	1.2	1.2	1.2	1.2
物性								
圧縮永久ひずみ							1	
圧縮永久ひずみ率(%)	23	23	24	23	23	23	22	27
動的特性	1	1						
損失正接	0. 116	0. 109	0. 159	0. 102	0. 08 1	0. 153	0. 105	0. 155
動倍率	1. 80	1.71	2. 22	1.65	1. 52	2. 18	1. 76	2. 30
低温特性グーマン				l .	1			
T 5 (°C)	-55	-55	-56	-58	-58	-30	-55	-40

【0082】実施例1、2、3、4、5と比較例1の比 較から、本発明の防振材は、本発明のポリブタジエンゴ ムを含有する防振材に比較して、動特性と低温特性のバ ランスが極めて良好なことがわかる。

[0083]実施例1と比較例2、3の比較から、本発 50 [0084]

明の防振材は、本発明に言う多峰性ポリブタジエンの定 義に合致しない、分子量の異なる二種のポリブタジエン ものを含有する防振材に比較して、動特性と耐久性のバ ランスが極めて良好なことがわかる。

【発明の効果】本発明のゴム組成物を成形、架橋した防振材は、耐久性に優れ、低周波数での損失が大きく防振性に優れ、高周波数での動倍率が低く防音性に優れ、低温でもゴムとしての特性を失いにくい。これらのことから、自動車用エンジンマウントや、鉄道車両、軌道や、建造物などでの防振材用途に最適である。

17

【0085】(態様)本発明の態様としては、例えば、 (1) ゲルパーミエーションクロマトグラフィ (GP C) で測定した重量平均分子量 (Mw) と数平均分子量 (Mn) との比 (Mw/Mn) が4.5~14.5であ り、分子量100,000~1,500,000範囲 にピークトップが一つ以上、分子量10,000~5 0,000の範囲にピークトップが一つ以上ある分子量 分布曲線を有する多峰性ポリブタジエンゴムと架橋剤か らなるゴム組成物、(2) 多峰性ポリブタジエンゴム が分子量が好ましくは200,000以上、より好まし くは300,000以上、好ましくは1,000,00 0以下、より好ましくは800、000以下の範囲にピ ークトップを一つ以上有するものである(1)記載のゴ ム組成物、(3) 多峰性ポリブタジエンゴムが分子量 子量が好ましくは13.000以上、より好ましくは1 5,000以上、好ましくは40,000以下、より好 ましくは30、000以下の範囲にピークトップを一つ 以上有するものである(1)または(2)記載のゴム組 成物、(4) 多峰性ポリブタジエンゴムの分子量分布 (Mw/Mn) が5. 0以上、好ましくは6. 0以上、 より好ましくは8.0以上、14.0以下、好ましくは 13.5以下、より好ましくは13.0以下である (1)~(3)のいずれかに記載のゴム組成物、(5) 多峰性ポリブタジエンゴムのシス-1.4構造含有率 (シス-1, 4結合量)が60重量%以上、好ましくは 80重量%以上、より好ましくは85重量%以上、特に 好ましくは90重量%以上である(1)~(4)のいず れかに記載のゴム組成物、(6) 多峰性ポリブタジエ ンゴムが、高分子量成分を30重量%以上、好ましくは 40重量%以上、より好ましくは50重量%以上、98 重量%以下、好ましくは97重量%以下、より好ましく は95重量%以下含有するものである(1)~(5)の いずれかに記載のゴム組成物、(7) 多峰性ポリブタ

40重量%以上、より好ましくは50重量%以上、98 重量%以下、好ましくは97重量%以下、より好ましく は95重量%以下含有するものである(1)~(5)の いずれかに記載のゴム組成物、(7) 多峰性ポリブタ ジェンゴムが、低分子量成分を2重量%以上、好ましく は3重量%以上、より好ましくは5重量%以上、70重 量%以下、好ましくは60重量%以下、より好ましくは 50重量%以下含有するものである(1)~(6)のいずれかに記載のゴム組成物、(8) 多峰性ポリブタジェンゴムが、高分子量成分と低分子量成分を合わせて5 0重量%以上、好ましくは70重量%以上、より好ましくは90重量%以上含有するものである(1)~(7)のいずれかに記載のゴム組成物、(9) 多峰性ポリブタジェンゴム以外のゴムがジェンゴムである(1)~ (8)のいずれかに記載のゴム組成物、(10) 多峰 50

性ポリブタジェンゴム以外のゴムが数平均分子量が1.000以上、好ましくは10,000以上、より好ましくは50,000以上、1,500,000以下、好ましくは1,200,000以下、より好ましくは800,000以下のものである(1)~(9)のいずれかにゴム組成物、(11) 多峰性ポリブタジェンゴムがゴムの総量に対し、5重量%以上、好ましくは10重量%以上、より好ましくは20重量%以上、90重量%以下、好ましくは80重量%以下、より好ましくは75重量%以下である(1)~(10)のいずれかに記載のゴム組成物、

【0086】(12) ゴムの総量を100重量部とす ると、さらに補強剤を5重量部以上、好ましくは10重 量部以上、より好ましくは20重量部以上、200重量 部以下、好ましくは150重量部以下、より好ましくは 120重量部以下含有する(1)~(11)のいずれか に記載のゴム組成物、(13) 補強剤がシリカおよび /またはカーボンブラックである(12)記載のゴム組 成物、(14) シリカが含水ケイ酸を主成分とする湿 式法ホワイトカーボンである(13)記載のゴム組成 物、(15) シリカの比表面積が窒素吸着比表面積 (BET法) で50m²/g以上、好ましくは100m² /g以上、より好ましくは120m²/g以上、400 m'/g以下、好ましくは250m'/g以下、より好ま しくは190m²/g以下である(13)または(1 4) 記載のゴム組成物、(16) カーボンブラックの 窒素吸着比表面積(N,SA)が5m²/g以上、好まし くは10m³/g以上、より好ましくは20m³/g以 上、200m³/g以下、好ましくは150m³/g以 下、より好ましくは130mi/g以下、DBP吸着量 が5m1/100g以上、好ましくは20m1/100 g以上、より好ましくは50ml/100g以上、30 0m1/100g以下、好ましくは200m1/100 g以下、より好ましくは160m1/100gである (14)~(15)のいずれかに記載のゴム組成物、 (17) シリカとカーボンブラックの総量に対して、 シリカの量が10重量%以上、好ましくは30重量%以 上、より好ましくは50重量%以上、99重量%以下、 好ましくは95重量%以下、より好ましくは90重量% 以下である(13)~(16)のいずれかに記載のゴム 組成物、(18) ゴムの総量を100重量部とする と、さらにオイルを3重量部以上、好ましくは4重量部 以上、より好ましくは5重量部以上、150重量部以 下、好ましくは100重量部以下、より好ましくは75 重量部以下含有する(1)~(17)のいずれかに記載 のゴム組成物、

【0087】(19) ゴムの総量を100重量部とすると、架橋剤を0.1重量部以上、好ましくは0.3重量部以上、より好ましくは0.5重量部以上、15重量部以下、好ましくは10重量部以下、より好ましくは5

重量部以下含有する(1)~(18)のいずれかに記載のゴム組成物、(20) ゴムの総量を100重量部とり好ましくは0.5 重量部以下くは0.3 重量部以上、より好ましくは10重量部以下、より好ましくは10重量部以下、より好ましくは5重量部以下である(1)~(19)のいずれかに記載のゴム組成物、(21)架橋促進剤がその30重量%以上、好ましくは50重量%以上、より好ましくは70重量%以上がスルフェンアミド系架橋促進りである(20)記載のゴム組成物、(22)ゴムのおどが挙げられる。総量を100重量部とすると、さらに架橋活性化剤が

20
0.05重量部以上、好ましくは0.1重量部以上、より好ましくは0.5重量部以上、10重量部以下、好ましくは5重量部以下、より好ましくは2重量部以下含有する(1)~(21)のいずれかに記載のゴム組成物、(23) 架橋活性化剤が高級脂肪酸あるいは粒度5μm以下の酸化亜鉛である(22)記載のゴム組成物、[0088](24)(1)~(23)のいずれかに記載のゴム組成物を架橋してなる防振材、(25)自動車エンジン用マウントである(24)記載の防振材、などが挙げられる。